



NOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPA-UDVALG

om Forslag til Kommissionsforordning om ikke-godkendelse af Reynoutria Sacchalinensis ekstrakt (pileurt) henhold til forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler (komitesag)

Resumé

Kommissionen foreslår, at aktivstoffet Reynoutria Sacchalinensis ekstrakt (pileurt) ikke godkendes i henhold til forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler. Hvis forslaget bliver vedtaget, vil det betyde, at stoffet ikke sættes på bilag til Kommissionens forordning nr. 540/2011 af 25. maj 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår listen over godkendte aktivstoffer, og at stoffet ikke må indgå i godkendte midler i Danmark.

Der er ingen økonomiske eller administrative konsekvenser for regioner, kommuner eller staten, da der ikke er godkendt plantebeskyttelsesmidler med Reynoutria Sacchalinensis ekstrakt i Danmark.

Der skal stemmes om forslaget i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 7.-8. marts 2016.

Forslaget påvirker miljøbeskyttelsesniveauet i Danmark neutralt.

Regeringen mener, at der ikke er vist sikker anvendelse til de i EU ansøgte anvendelsesområder for Reynoutria Sacchalinensis ekstrakt med de foreslåede risikobegrænsende foranstaltninger.

Regeringen agter derfor at stemme for Kommissionens forslag om ikke-godkendelse af Reynoutria Sacchalinensis ekstrakt.

Baggrund

Et foreløbigt forslag til Kommissionsforordning "Draft Commission Implementing Regulation (EU) No SANTE/xxx/2016.. of ... concerning the non-approval of the active substance Reynoutria Sacchalinensis extract in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011" forventes fremsendt til medlemsstaterne.

Forslaget har hjemmel i forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler især artikel 4, og 13, stk. 2, som fastlægger, at aktivstoffer skal vurderes iht. forordningen, og at

Kommissionen skal foreslå enten en godkendelse eller en ikke godkendelse af et aktivstof, når vurderingen af dette er foretaget.

Forslaget er blevet drøftet på arbejdsgruppemøde i Kommissionsregi den 28.-29. januar 2016.

Forslaget behandles i en undersøgelsesprocedure i Den Stående Komité for Planer, Dyr, Fødevarer og Foder.

Afgiver Komitéen en positiv udtalelse med kvalificeret flertal, vedtager Kommissionen forslaget.

Afgiver Komitéen en negativ udtalelse med kvalificeret flertal, vedtager Kommissionen ikke forslaget, idet Kommissionen inden for to måneder kan forelægge Komitéen et ændret forslag eller indenfor en måned kan forelægge forslaget for appeludvalget. Afgives der ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal, kan Kommissionen vedtage forslaget/indenfor to måneder forelægge komitéen et ændret forslag eller indenfor en måned forelægge forslaget for appeludvalget.

Afgiver appeludvalget med kvalificeret flertal en negativ udtalelse om forslaget, kan Kommissionen ikke vedtage forslaget. Afgiver appeludvalget med kvalificeret flertal en positiv udtalelse, vedtager Kommissionen forslaget. Afgiver appeludvalget ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal kan Kommissionen vedtage forslaget.

Forslaget forventes sat til afstemning på mødet i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder den 7.-8. marts 2016.

Formål og indhold

Det foreløbige forslag drejer sig om ikke-godkendelse af aktivstoffet Reynoutria Sacchalinensis ekstrakt iht. forordning om plantebeskyttelsesmidler.

Aktivstoffet er blevet vurderet af en medlemsstat, og vurderingen er derefter behandlet i mindre ekspertgrupper og endelig i arbejdsgrupper under EFSA (Den Europæiske Fødevarsikkerheds Autoritet), hvor flere EU-landes pesticidmyndigheder har deltaget. Denne vurdering har resulteret i ovennævnte forslag, der har til hovedformål at ikke-godkende aktivstoffet iht. forordning 1107/2009.

EFSA har udarbejdet en konklusionsrapport over risikovurderingen for aktivstoffet. Rapporten er tilgængelig på EFSA's hjemmeside: <http://www.efsa.europa.eu>.

Ifølge EU Kommissionens udkast til vurderingsrapport, der hører til forslaget, har vurderingen af aktivstoffet ud fra de i bilag II angivne anvendelsesområder vist, at det ikke kan antages, at aktivstoffet opfylder betingelserne i artikel 4 stk. 1-4 i forordning 1107/2009 for godkendelse.

De angivne anvendelsesområder er:

Aktivstof	Anvendelsesområde
Reynoutria Sacchalinensis extract	Plantestyrker som svampemiddel i vindruer, hvede, tomat og jordbær

Stoffet har ikke været til høring i Panelet for Plantesundhed, Plantebeskyttelsesmidler og Restkoncentrationer heraf, da EFSA eller Kommissionen ikke har fundet det nødvendigt at stille specifikke spørgsmål om stoffet og vurderingen.

Europa-Parlamentets udtalelser

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

Nærhedsprincippet

Der er tale om gennemførelsesforanstaltninger til en allerede vedtaget retsakt. Det er derfor regeringens vurdering, at det følger heraf, at forslagene er i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

Gældende dansk ret

Aktivstoffet Reynoutria Sacchalinensis extract er ikke godkendt i henhold til forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler, som er direkte gældende i Danmark.

Konsekvenser

1. Lovgivningsmæssige konsekvenser

Hvis forslaget bliver vedtaget, vil stoffet ikke blive optaget på bilag til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011 af 25. maj 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår listen over godkendte aktivstoffer. Denne liste er direkte gældende i Danmark, og der vil derfor ikke være lovgivningsmæssige konsekvenser af forslaget.

Der er ikke godkendt plantebeskyttelsesmidler med Reynoutria Sacchalinensis extract i Danmark.

2. Statsfinansielle konsekvenser og administrative konsekvenser for det offentlige:

Forslaget har ingen væsentlige statsfinansielle eller administrative konsekvenser for det offentlige eller konsekvenser for EU's budget.

3. Samfundsøkonomiske konsekvenser

Forslaget skønnes ikke at have væsentlige samfundsøkonomiske konsekvenser.

4. Erhvervsøkonomiske og administrative omkostninger for virksomhederne

Forslaget medfører ingen administrative konsekvenser for erhvervslivet, da der ikke er godkendt plantebeskyttelsesmidler med Reynoutria Sacchalinensis extract i Danmark.

5. Konsekvenser for miljøbeskyttelse

Det vurderes, at forslaget påvirker beskyttelsesniveauet neutralt, da stoffet på nuværende tidspunkt ikke er godkendt i EU og heller ikke vil blive godkendt, hvis forslaget vedtages.

Høring

Sagen har været i høring i EU-miljøspecialudvalget den 15.-19. februar 2016. Der har ingen høringssvar været.

Generelle forventninger til andre landes holdninger

Man er fra dansk side ikke bekendt med offentlige tilkendegivelser om forslaget i andre medlemsstater.

På baggrund af tidligere afstemninger om lignende forslag forventes der at være et kvalificeret flertal for forslaget blandt medlemsstaterne.

Regeringens generelle holdning

EU vurderingen viser, at der ikke er tilstrækkelige data til at foretage en fuldstændig vurdering af stoffets egenskaber, og der derfor heller ikke kan konkluderes, hvad angår risiko for human sundhed. På baggrund af de indsendte data kan det ikke udelukkes, at stoffet kan være skadeligt for arveanlæggene. Pga. mangelfulde data kan det ikke vurderes, om stoffet er fosterskadeligt, skadeligt for forplantningen, eller om stoffet kan være hormonforstyrrende.

Regeringen er derfor enig i med Kommissionen i, at stoffet ikke opfylder kriterierne for godkendelse iht. i artikel 4 stk. 1-4 i forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler, og at der ikke er vist sikker anvendelse for så vidt angår human sundhed.

Stoffet er et planteekstrakt og består derfor af flere stoffer. EU vurderingen viser, at mindst et af disse stoffer udvaskes til grundvand i koncentrationer over grænseværdien ved den ansøgte anvendelse. EU vurderingen viser endvidere, at der ikke er tilstrækkelig data til at foretage en vurdering af langtidseffekter for fugle og pattedyr, samt at der ikke er tilstrækkelig data til at foretage en vurdering af stoffes påvirkning af vandlevende organismer.

Regeringen agter på den baggrund at støtte forslaget om ikke-godkendelse.

Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.